日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

20.08.2004

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年 8月21日

REC'D 07 OCT 2004

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-297445

WIPO POT

[ST. 10/C]:

[JP2003-297445]

出 願 人
Applicant(s):

東洋紡績株式会社

特許庁長官 Commissioner,

Japan Patent Office

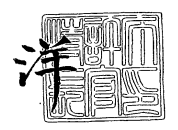
PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2004年 9月24日

1)

11]



ページ: 1/E

【書類名】

特許願

【整理番号】

CN03-0551

【あて先】

特許庁長官 殿

【国際特許分類】

B32B 27/36

B32B 27/18

CO8J 7/04

【発明者】

【住所又は居所】

滋賀県大津市堅田二丁目1番1号 東洋紡績株式会社 フィルム

開発研究所 堅田フィルムセンター内

【氏名】

多喜 博

【発明者】

【住所又は居所】

滋賀県大津市堅田二丁目1番1号 東洋紡績株式会社 フィルム

開発研究所 堅田フィルムセンター内

森重 地加男

【氏名】 【特許出願人】

【識別番号】

000003160

【氏名又は名称】

東洋紡績株式会社

【代表者】

津村 準二

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

000619

【納付金額】

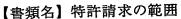
21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

特許請求の範囲 1

【物件名】 【物件名】 明細書 1 要約書 1



【請求項1】

二軸延伸ポリエステルフィルムの少なくとも片面に、水性ポリエステル樹脂(A)と、 水溶性のチタンキレート化合物、水溶性のチタンアシレート化合物、水溶性のジルコニウ ムキレート化合物、または水溶性のジルコニウムアシレート化合物の少なくとも1種(B) とを主たる構成成分とし、 (A) / (B) の混合比(質量比)が10/90~95/5 である樹脂組成物を含む水系塗布液を塗布、乾燥した後、少なくとも一方向に延伸してな る塗布層を積層してなることを特徴とする光学用易接着性ポリエステルフィルム。

【請求項2】

前記の易接着性ポリエステルフィルムは、全光線透過率が85%以上であることを特徴 とする請求項1記載の光学用易接着性ポリエステルフィルム。

【請求項3】

前記の水性ポリエステル樹脂(A)が、スルホン酸金属塩基を含有する芳香族ジカルボ ン酸成分をポリエステルの全ジカルボン酸成分に対し1~10モル%含有する共重合ポリ エステル樹脂であることを特徴とする請求項1または2記載の光学用易接着性ポリエステ ルフィルム。

【請求項4】

前記の水性ポリエステル樹脂 (A) は、ガラス転移温度が40℃以上であることを特徴 とする請求項1~3のいずれかに記載の光学用易接着性ポリエステルフィルム。

【請求項5】

請求項1~4のいずれかに記載の光学用易接着性ポリエステルフィルムの塗布層の少な くとも片面に、電子線または紫外線硬化型アクリル樹脂またはシロキサン系熱硬化性樹脂 からなるハードコート層を積層してなる光学用積層ポリエステルフィルム。

【書類名】明細書

【発明の名称】光学用易接着性ポリエステルフィルム及び光学用積層ポリエステルフィル ム

【技術分野】

[0001]

本発明は、タッチパネル、液晶表示板(LCD)、テレビやコンピューターのブラウン管(CRT)、プラズマディスプレイ(PDP)等の表示画面の前面に装着して、外光の写り込み、ぎらつき、虹彩状色彩等を抑制することができる、反射防止性を付与した反射防止フィルムの基材として用いられる、光学用易接着性ポリエステルフィルム及び該フィルムの塗布層の少なくとも片面にハードコート層を積層してなる光学用積層ポリエステルフィルムに関する。

【背景技術】

[0002]

タッチパネル、コンピューター、テレビ、液晶表示装置等のディスプレイ、装飾材等の前面には、透明プラスチックフィルムからなる基材に、電子線、紫外線または熱硬化系の樹脂からなるハードコート層を積層させてなるハードコートフィルムが使用されている。また、基材の透明プラスチックフィルムとしては、透明な二軸配向ポリエステルフィルムが一般的に用いられ、基材のポリエステルフィルムとハードコート層との密着性を向上させるために、これらの中間層として易接着層を設けられる場合が多い。

[0003]

前記のハードコートフィルムには、温度、湿度、光に対する耐久性、透明性、耐薬品性、耐擦傷性、防汚性等が求められている。また、ハードコートフィルムには、ディスプレイや装飾材などに用いられることから、視認性や意匠性が要求されている。そのため、任意の角度から見たときの反射光によるぎらつきや虹彩状色彩等を抑えるため、ハードコート層の上層に、高屈折率層と低屈折率層を相互に積層した多層構造の反射防止層を設けることが一般的に行われている。

[0004]

しかしながら、ディスプレイや装飾材などの用途では、近年、さらなる大画面化(大面積化)及び高級性が求められ、それにともなって特に蛍光灯下での虹彩状色彩(干渉縞)の抑制に対する要求レベルが高くなってきている。また、蛍光灯は昼光色の再現性のため3波長形が主流となってきており、より干渉縞が出やすくなっている。さらに、反射防止層の簡素化によるコストダウン要求も高くなってきている。そのため、ハードコートフィルムのみでも干渉縞をできるだけ抑制することが求められている。

[0005]

ハードコートフィルムの虹彩状色彩(干渉縞)は、基材のポリエステルフィルムの屈折率 (例えば、PETでは1.62)とハードコート層の屈折率 (例えば、アクリル樹脂では1.49)との差が大きいため発生すると考えられている。この屈折率差を小さくして干渉縞の発生を防止するために、ハードコート層に金属酸化物微粒子を添加することにより、ハードコート層の屈折率を高くする方法が開示されている (例えば、特許文献1を参照)。

【特許文献1】特開平7-151902号公報

[0006]

しかしながら、ハードコート層への金属酸化物微粒子の添加により、ハードコート層本来の機能である透明性、耐薬品性、耐擦傷性、防汚性等が低下する。また、係るハードコート層の上にさらに反射防止層を設けた場合は、ハードコート層の屈折率の変化に合わせた、反射防止層の最適化が必要になる。

[0007]

また、ハードコート層の干渉縞を抑制する他の方法として、フィルム等の厚み斑に着目して干渉縞の幅または面積比を規定した発明が開示されている(例えば、特許文献2及び3を参照)。さらに、フィルム自体の裏面反射率に着目して、裏面反射率を抑えて、特定

の硬度のハードコートを積層する方法も開示されている(例えば、特許文献 4 を参照)。

【特許文献2】特開2001-71439号公報

【特許文献3】特開2002-241527号公報

【特許文献4】特開2002-210906号公報

[0008]

しかしながら、特許文献2及び3に記載の方法では、各層の厚みを厳密に制御することが必要であり、生産性の点から問題がある。また、特許文献4に記載の方法では、裏面反射率を小さくするために、ハードコートフィルムのハードコート層の反対面に特定屈折率と特定厚みを有するコート層を設けることが必要である。

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0009]

本発明の目的は、蛍光灯下での虹彩状色彩を抑制し、かつ、ハードコート層との密着性、高温高湿下での密着性(耐湿熱性)に優れる光学用易接着性ポリエステルフィルム及び該フィルムに特定のハードコート層を積層してなる光学用積層ポリエステルフィルムを提供することにある。

【課題を解決するための手段】

[0010]

本発明では、易接着層の屈折率に着目し、基材のポリエステルフィルムと易接着層との屈折率差、易接着層とハードコート層の屈折率差をそれぞれ小さくなるように、易接着層を構成する樹脂と添加剤の種類と含有量で易接着層の屈折率を制御することにより、ハードコート層との密着性、及び高温高湿下での密着性(耐湿熱性)を維持しながら、蛍光灯下での虹彩状色彩を抑制できることを見い出したものである。

[0011]

すなわち、本発明は、二軸延伸ポリエステルフィルムの少なくとも片面に、水性ポリエステル樹脂(A)と、水溶性のチタンキレート化合物、水溶性のチタンアシレート化合物、水溶性のジルコニウムキレート化合物、または水溶性のジルコニウムアシレート化合物の少なくとも1種(B)とを主たる構成成分とし、(A)/(B)の混合比(質量比)が $10/90\sim95/5$ である樹脂組成物を含む水系塗布液を塗布、乾燥した後、少なくとも一方向に延伸してなる塗布層を積層してなることを特徴とする光学用易接着性ポリエステルフィルムである。また、前記の易接着性ポリエステルフィルムの塗布層の少なくとも片面に、電子線または紫外線硬化型アクリル樹脂またはシロキサン系熱硬化性樹脂からなるハードコート層を積層してなる光学用積層ポリエステルフィルムである。

【発明の効果】

[0012]

本発明の光学用易接着ポリエステルフィルムは、該フィルムの易接着層にハードコート層を積層した際に、外光の写り込み、ぎらつき、虹彩状色彩等を抑制する反射防止性に優れ、かつハードコート層との密着性及び高温高湿下での密着性(耐湿熱性)に優れる。

【発明を実施するための最良の形態】

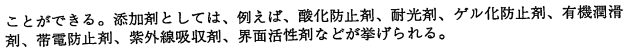
[0013]

(基材フィルム)

本発明で基材として用いる二軸延伸ポリエステルフィルムは、ポリエステル樹脂より構成されるフィルムであり、主に、ポリエチレンテレフタレート、ポリプロピレンテレフタレート、ポリブチレンテレフタレート、ポリエチレンナフタレートの少なくとも1種を構成成分とする。これらのポリエステル樹脂の中でも、物性とコストのバランスからポリエチレンテレフタレートが最も好ましい。また、ポリエステルフィルムは二軸延伸することで、耐薬品性、耐熱性、機械的強度などを向上させることができる。

[0014]

また、前記の二軸延伸ポリエステルフィルムは、単層であっても複層であってもかまわない。これらの各層には、必要に応じて、ポリエステル樹脂中に各種添加剤を含有させる



[0015]

また、フィルムの滑り性、巻き性、耐プロッキング性などのハンドリング性や、耐摩耗 性、耐スクラッチ性などの摩耗特性を改善するために、基材のポリエステルフィルム中に 不活性粒子を一般的に含有させている。しかしながら、本発明のフィルムは光学用部材の 基材フィルムとして用いるため、高度な透明性を維持しながらハンドリング性に優れてい ることが要求される。具体的には、光学用部材として使用する場合、透明性は易接着性ポ リエステルフィルムの全光線透過率が85%以上であることが好ましく、90%以上が特 に好ましい。全光線透過率は高いほど透明性に優れるが(100%が理想)、ハンドリン グ性は低下し、工業レベルでの生産が困難となる。したがって、全光線透過率の上限値は 96%とすることが好ましい。

[0016]

そのため、基材フィルム中への不活性粒子の含有量はできるだけ少ないほうが好ましい 。したがって、フィルムの表層のみに粒子を含有させた多層構成にするか、あるいは、フ ィルム中に実質的に粒子を含有させず、塗布層にのみ微粒子を含有させることが好ましい

[0017]

特に、透明性の点から、ポリエステルフィルム中に不活性粒子を実質上含有させない場 合は、フィルムのハンドリング性を向上させるために、無機及び/または耐熱性高分子粒 子を水系塗布液中に含有させ、塗布層表面に凹凸を形成させることが重要である。なお、 「不活性粒子が実質上含有されていない」とは、例えば、無機粒子の場合、蛍光X線分析 で粒子に由来する元素を定量分析した際に、検出限界以下となるような含有量を意味する

[0018]

本発明の易接着性ポリエステルフィルムにおいて、塗布層は水性ポリエステル樹脂(A) と、水溶性のチタンキレート化合物、水溶性のチタンアシレート化合物、水溶性のジル コニウムキレート化合物、または水溶性のジルコニウムアシレート化合物の少なくとも 1 種 (B) とを主たる構成成分とし、(A) / (B) の混合比(質量比)が $10/90\sim9$ 5/5である樹脂組成物からなる。この樹脂組成物は基材のフィルムの延伸工程中の熱で 加熱することにより、チタンキレート化合物、チタンアシレート化合物、ジルコニウムキ レート化合物、またはジルコニウムアシレート化合物の少なくとも1種(B)が、ポリエ ステル樹脂との架橋反応により均一な膜を生成する。塗布層の屈折率は、チタンキレート 化合物、チタンアシレート化合物、ジルコニウムキレート化合物、またはジルコニウムア シレート化合物の少なくとも1種(B)の組成比を大きくすることにより、ポリエステル 樹脂(A)単独の場合よりも高くすることができる。

[0019]

塗布層の屈折率を高くすることは、金属微粒子を含有させることでも達成することがで きるが、金属微粒子を含有させることにより塗布層の延伸性および易接着性は低下する。

[0020]

本発明で使用するポリエステル樹脂(A)は、その分子鎖に水酸基やカルボキシル基等 の活性部位を導入してもよいが、特に導入しなくとも高温でエステル結合部位が可逆反応 を起こすため、任意の場所で架橋反応が起こり、結果として緻密な膜が得られる。

[0021]

また、アクリル樹脂で同様な架橋性を持たせるためには、架橋性官能基を導入する必要 がある。しかしながら、アクリル樹脂自体の屈折率が低いために、チタンキレート化合物 、チタンアシレート化合物、ジルコニウムキレート化合物、またはジルコニウムアシレー ト化合物を併用しても、本発明の塗布層と同様な屈折率に制御することは困難である。

[0022]

さらに、塗布層の構成成分であるポリエステル樹脂(A)は基材ポリエステルフィルム

との密着性に関与するため、水性ポリエステル樹脂(A)と前記化合物(B)との組成比(A/B)が10/90未満の場合、基材フィルムとの密着性が低下し、かつ塗布層としての延伸性が低下し、延伸時に均一にならない。そのため、光学用として必要な透明性が低下し、易接着層の上に形成させるハードコート層との密着性が問題となる。一方、水性ポリエステル樹脂(A)と前記化合物(B)との組成比(A/B)が95/5を越える場合、水溶性のチタンアシレート化合物、水溶性のジルコニウムキレート化合物、または水溶性のジルコニウムアシレート化合物(B)による架橋が乏しくなるとともに、屈折率も低下する。そのため、高温高湿下での密着性(耐湿熱性)が低下し、かつ蛍光灯下での虹彩状色彩の抑制効果が不十分となる。

[0023]

本発明の水性ポリエステル樹脂(A)とは、水、または水溶性の有機溶剤(例えば、アルコール、アルキルセロソルブ、ケトン系、エーテル系を50質量%未満含む水溶液)、に対して溶解または分散することが可能なポリエステル樹脂を意味する。ポリエステル樹脂に水性を付与するためには、水酸基、カルボキシル基、スルホン酸基、リン酸基、エーテル基等の親水性基をポリエステル樹脂の分子鎖に導入することが重要である。前記の親水性基のなかでも、塗膜物性及び密着性の点からスルホン酸基が好ましい。

[0024]

スルホン酸基をポリエステルに導入する場合、スルホン酸化合物は、ポリエステルの全酸成分中のうち、1~10モル%とすることがより好ましい。スルホン酸基量が1モル%未満の場合、ポリエステル樹脂が水性を示さなくなり、水溶性のチタンキレート化合物、水溶性のチタンアシレート化合物、水溶性のジルコニウムキレート化合物、または水溶性のジルコニウムアシレート化合物の少なくとも1種(B)との相溶性も低下するため、均一かつ透明な塗布層が得られにくくなる。また、スルホン酸基量が10モル%を超える場合には、高温高湿下での密着性(耐湿熱性)に劣りやすくなる。

[0025]

さらに、前記の水性ポリエステル樹脂(A)は、ガラス転移温度が40℃以上であることが好ましい。そのため、ポリエステル樹脂(A)の酸成分としては、テレフタル酸、イソフタル酸、ナフタレンジカルボン酸等の芳香族系を主成分とすることが好ましい。また、グリコール成分としては、エチレングリコール、プロパングリコール、1,4ープタンジオール、ネオペンチルグリコール等の比較的炭素数の少ないグリコール、またはビスフェノールAのエチレンオキサイド付加物等の芳香族系が好ましい。また、ポリエステル樹脂(A)の原料として、ビフェニル等の剛直な成分、または臭素、イオウ等の屈折率の高い原子を有するジカルボン酸成分またはジオール成分をフィルムの物性が低下しない範囲で使用してもよい。ポリエステル樹脂(A)のガラス転移温度が40℃未満であると、高温高湿下での密着性(耐湿熱性)が不十分となりやすくなる。さらに、ポリエステル樹脂(A)の屈折率も低下するために塗布層の屈折率も低下する。その結果、蛍光灯下での虹彩状色彩の抑制が不十分となりやすくなる。

[0026]

塗布層の他の主成分は、水溶性のチタンキレート化合物、水溶性のチタンアシレート化合物、水溶性のジルコニウムキレート化合物、または水溶性のジルコニウムアシレート化合物の少なくとも1種(B)である。前記の水溶性とは、水、または水溶性の有機溶剤を50質量%未満含む水溶液、に対して溶解することを意味する。

[0027]

水溶性のチタンキレート化合物としては、ジイソプロポキシビス(アセチルアセトナト) チタン、イソプロポキシ(2-エチル-1, 3-ヘキサンジオラト) チタン、ジイソプロポキシビス(トリエタノールアミナト)チタン、ジーローブトキシビス(トリエタノールアミナト)チタン、ヒドロキシビス(ラクタト)チタン、ヒドロキシビス(ラクタト)チタンのアンモニウム塩、チタンベロキソクエン酸アンモニウム塩等が挙げられる。また、水溶性のチタンアシレート化合物として、オキソチタンビス(モノアンモニウムオキサレート)等、また水溶性のジルコニウム化合物としてジルコニウムテトラアセチルアセト

ナート、ジルコニウムアセテート等が挙げられる。

[0028]

本発明の塗布層には、前記の主成分以外の樹脂、例えばアクリル樹脂、ポリウレタン樹脂、ポリエステル樹脂、アルキッド樹脂、ポリビニルアルコールなどのビニル樹脂、を本発明の効果に影響を与えない範囲で併用してもかまわない。また、架橋剤の併用も本発明の効果に影響を与えない範囲で特に限定されない。使用できる架橋剤としては、尿素、メラミン、ベンゾグアナミンなどとホルムアルデヒドとの付加物、これらの付加物と炭素原子数が1~6のアルコールからなるアルキルエーテル化合物などのアミノ樹脂、多官能性エポキシ化合物、多官能性イソシアネート化合物、ブロックイソシアネート化合物、多官能性アジリジン化合物、オキサゾリン化合物、などが挙げられる。

[0029]

本発明において、塗布層形成のために使用する塗布液は、水性ポリエステル樹脂(A)と、水溶性のチタンキレート化合物、水溶性のチタンアシレート化合物、水溶性のジルコニウムキレート化合物、または水溶性のジルコニウムアシレート化合物の少なくとも1種(B)と、水系溶剤から主としてなる水系塗布液である。上記水系塗布液をポリエステルフィルム表面に塗布する際には、フィルムへの濡れ性を向上させ、塗布液を均一にコートするために、公知のアニオン系界面活性剤やノニオン系界面活性剤を適量添加することが好ましい。

[0030]

また、水系塗布液中には、ハンドリング性、帯電防止性、抗菌性など、他の機能性をフィルムに付与するために、無機及び/または耐熱性高分子粒子、帯電防止剤、紫外線吸収剤、有機潤滑剤、抗菌剤、光酸化触媒などの添加剤を含有させることができる。

[0031]

塗布液に用いる溶剤は、水以外にエタノール、イソプロピルアルコール、ベンジルアルコールなどのアルコール類を、全塗布液に対し50質量%未満の範囲で混合しても良い。さらに、10質量%未満であれば、アルコール類以外の有機溶剤を溶解可能な範囲で混合してもよい。但し、塗布液中のアルコール類とその他の有機溶剤との合計量は、50質量%未満とすることが好ましい。

[0032]

本発明の光学用積層ポリエステルフィルムは、前記の易接着性ポリエステルフィルムの 塗布層の少なくとも片面に、電子線または紫外線硬化型アクリル樹脂またはシロキサン系 熱硬化性樹脂からなるハードコート層を設けることにより得られる。

[0033]

電子線または紫外線により硬化する樹脂として、アクリレート系の官能基を有するものであり、例えば、比較的低分子量のポリエステル樹脂、ポリエーテル樹脂、アクリル樹脂、エポキシ樹脂、ウレタン樹脂、アルキッド樹脂、スピロアセタール樹脂、ポリブタジエン樹脂、ポリチオールポリエン樹脂、多価アルコール等の多官能化合物の(メタ)アクリレート等のオリゴマーまたはプレポリマーおよび反応性希釈剤としてエチル(メタ)アクリレート、エチルヘキシル(メタ)アクリレート、スチレン、メチルスチレン、Nービニルピロリドン等の単官能モノマー並びに多官能モノマー、例えば、トリメチロールプロパントリ(メタ)アクリレート、ヘキサンジオール(メタ)アクリレート、トリプロピレングリコールジ(メタ)アクリレート、ジエチレングリコールジ(メタ)アクリレート、ペンタエリスリトールトリ(メタ)アクリレート、ジペンタエリスリトールへキサ(メタ)アクリレート、ネオペンチルグリコールジ(メタ)アクリレート、キオペンチルグリコールジ(メタ)アクリレート等を含有するものが使用できる。

[0034]

但し、紫外線硬化型樹脂の場合には、前記の樹脂中に光重合開始剤として、アセトフェノン類、ベンゾフェノン類、ミヒラーベンゾイルベンゾエート、αーアミロキシムエステル、テトラメチルチラウムモノサルファイド、チオキサントン類、また、光増感剤としてnープチルアミン、トリエチルアミン、トリーnープチルホスフィン等を混合して用いる

ことができる。

$[0\ 0\ 3\ 5]$

(易接着性ポリエステルフィルムの製造)

本発明の易接着性ポリエステルフィルムの製造方法について、ポリエチレンテレフタレ ート(以下、PETと略記する)フィルムを例にして説明するが、当然これに限定される ものではない。

[0036]

PET樹脂を十分に真空乾燥した後、押出し機に供給し、Tダイから約280℃の溶融 PET樹脂を回転冷却ロールにシート状に溶融押出しし、静電印加法により冷却固化せし めて未延伸PETシートを得る。前記未延伸PETシートは、単層構成でもよいし、共押 出し法による複層構成であってもよい。また、PET樹脂中に不活性粒子を実質的に含有 させないことが好ましい。

[0037]

得られた未延伸PETシートを、80~120℃に加熱したロールで長手方向に2.5 ~ 5 . 0 倍に延伸して、一軸延伸PETフィルムを得る。さらに、フィルムの端部をクリ ップで把持して、 $70\sim140$ \mathbb{C} に加熱された熱風ゾーンに導き、幅方向に $2.5\sim5$. 0倍に延伸する。引き続き、160~240℃の熱処理ゾーンに導き、1~60秒間の熱 処理を行ない、結晶配向を完了させる。

[0038]

このフィルム製造工程の任意の段階で、PETフィルムの少なくとも片面に、前記の水 系塗布液を塗布する。塗布層はPETフィルムの両面に形成させてもよい。水系塗布液中 の樹脂組成物の固形分濃度は、 $2\sim3$ 5 質量%であることが好ましく、特に好ましくは 4~15質量%である。

[0039]

この水系塗布液をPETフィルムに塗布するための方法は、公知の任意の方法を用いる ことができる。例えば、リバースロールコート法、グラビアコート法、キスコート法、ダ イコーター法、ロールブラッシュ法、スプレーコート法、エアナイフコート法、ワイヤー バーコート法、パイプドクター法、含浸コート法、カーテンコート法、などが挙げられ、 これらの方法を単独で、あるいは組み合わせて塗工する。

[0040]

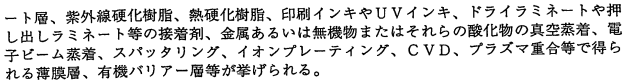
本発明においては、塗布層は、未延伸あるいは一軸延伸後のPETフィルムに前記水系 塗布液を塗布、乾燥した後、少なくとも一軸方向に延伸し、次いで熱処理を行って形成さ せることが重要である。前記塗布液が塗布されたフィルムは、横延伸及び熱処理のために テンターに導かれ、加熱される。その際、キレート化合物またはアシレート化合物は、熱 架橋反応により安定な架橋塗布層を形成することができる。それに対して、二軸延伸PE Tフィルムに前記塗布液を塗布、乾燥させて得た塗布層の場合には、熱処理による基材フ イルムの透明性の悪化、物性の変動を小さくするため、熱量を抑制せざるを得ない。その ため、熱架橋反応を行うのに熱量が不足し、均一な架橋塗布層を形成することができない

[0041]

本発明において、最終的に得られる塗布層の塗布量は、 $0.02\sim0.5\,\mathrm{g/m^2}$ であ ることが好ましい。塗布層の塗布量が $0.02g/m^2$ 未満であると、接着性に対する効 果がほとんどなくなるばかりでなく、蛍光灯下での虹彩状色彩の抑制効果が不十分となり やすくなる。一方、塗布量が0.5g/m² を越える場合も、蛍光灯下での虹彩状色彩の 抑制効果が不十分となりやすくなる。

[0042]

本発明で得られた易接着性ポリエステルフィルムの塗布層は、電子線または紫外線硬化 型アクリル樹脂またはシロキサン系熱硬化性樹脂からなるハードコート層に対して良好な 接着性を有するだけでなく、光学用途以外でも良好な接着強度が得られる。具体的には、 写真感光層、ジアゾ感光層、マット層、磁性層、インクジェットインキ受容層、ハードコ



[0043]

(光学用積層ポリエステルフィルムの製造)

本発明の光学用積層ポリエステルフィルムの製造方法について、PETフィルムを例に して説明するが、当然これに限定されるものではない。

[0044]

前記の易接着性ポリエステルフィルムの少なくとも片面の塗布層に、前記の電子線または紫外線硬化型アクリル樹脂またはシロキサン系熱硬化性樹脂を含むハードコート層形成用塗布液を塗布する。塗布液は特に希釈する必要はないが、塗布液の粘度、濡れ性、塗布層の厚み等に応じて、有機溶剤により希釈してもよい。ハードコート層は、前記の易接着ポリエステルフィルムの少なくとも片面の塗布層上に前記ハードコート層形成用塗布液を塗布後、必要に応じて乾燥させた後、硬化型樹脂の硬化条件に合わせて、電子線または紫外線を照射し、及び加熱することにより塗布層を硬化させることにより、層を形成する。

[0045]

本発明において、ハードコート層の厚みは、 $1\sim15\,\mu$ mであることが好ましい。ハードコート層の厚みが $1\,\mu$ m未満であると、ハードコート層としての耐薬品性、耐擦傷性、防汚性等に対する効果がほとんどなくなる。一方、厚みが $15\,\mu$ mを越えるとハードコート層のフレキシブル性が低下し、亀裂等が発生する可能性が増加する。

[0046]

本発明で得られた光学用積層ポリエステルフィルムは、広範囲の用途に使用できるが、特にさらにハードコート層の上に反射防止層を形成することにより、良好な反射防止フィルムとすることができる。このような反射防止層の形成には、高屈折率のZnO、 TiO_2 、 CeO_2 、 SnO_2 、 ZrO_2 等または低屈折率の MgF_2 、 SiO_2 等の無機質材料や、金属材料を単層または多層設けることにより行われる。これらの層は、蒸着、スパッタリング、プラズマCVD等か、高屈折率または低屈折率の無機質材料や金属材料等を含有する樹脂組成物からなる塗布層を、単層または多層で形成される。

【実施例】

[0047]

次に、実施例および比較例を用いて本発明を詳細に説明するが、本発明は当然以下の実 施例に限定されるものではない。また、本発明で用いた評価方法は以下の通りである。

[0048]

- (1) 全光線透過率
- JIS K7105に基づいて全光線透過率を求めた。
- [0049]
- (2) ガラス転移温度
 - IIS K7121に基づいてガラス転移温度を求めた。
 - [0050]
- (3)接着性

フィルムの易接着層面に、ハードコート剤(大日精化社製、セイカビームEXF01(B))を#8ワイヤバーにより塗布し、70℃で1分間乾燥し溶剤を除去した。次いで、フィルムを送り速度5m/分で走行させながら、高圧水銀灯を用いて照射エネルギー200m J / c m^2 、照射距離15 c m0 の条件下で、ハードコート塗布面に紫外線を照射し、厚み3 μ m0 ハードコート層を形成させた。

得られたフィルムをJIS-K5400の8.5.1記載に準じた試験方法で接着性を求める。具体的には、隙間間隔2mmのカッターガイドを用いて、塗布層を貫通して基材フィルムに達する100個のマス目状の切り傷を塗布層面につける。次いで、セロハン粘着テープ(ニチバン社製、405番;24mm幅)をマス目状の切り傷面に貼り付け、消

しゴムでこすって完全に付着させる。その後、垂直にセロハン粘着テープをフィルムの塗 布層面から引き剥がして、フィルムの塗布層面から剥がれたマス目の数を目視で数え、下 記の式から接着性を求める。なお、マス目の中で部分的に剥離しているものも剥がれたマ ス目として数える。

接着性 (%) = (1-剥がれたマス目の数/100) × 100

[0051]

(4) 耐湿熱性

前記(3)に記載の方法で作成した、厚み 3μ mのハードコート層を易接着面に形成させたポリエステルフィルムを、高温高湿槽中で 60 %、 95RH%の環境下 500時間放置し、次いで、フィルムを取りだし、室温で 12時間放置した。

その後、前記(3)と同様の方法で塗布層面の接着性を求め、下記の基準でランク分けをした。

O:100%

○:96%以上100%未満 △:80%以上96%未満

×:80%未満

[0052]

(5) 干渉縞改善性(虹彩状色彩)

前記(3)に記載の方法で、厚み 3μ mのハードコート層を易接着性ポリエステルフィルムの易接着層面に形成させた。次いで、 $10 \text{ cm} \times 15 \text{ cm}$ の面積に切り出し、試料フィルムを作成した。得られた試料フィルムの易接着層面とは反対面に、黒色光沢テープを貼り合わせた。この試料フィルムのハードコート面を上面にして、3 波長形昼白色(ナショナル パルック、F.L 15EX-N 15W)を光源として、斜め上方より反射光を目視で観察した。目視で観察した結果を、下記の基準でランク分けをする。なお、観察は該評価に精通した5 名で行ない、最も多いランクを評価ランクとする。仮に、2 つのランクで同数となった場合には、3 つに分かれたランクの中心を採用した。例えば、 \bigcirc と \bigcirc が1 名の場合には \bigcirc を、 \bigcirc を \bigcirc が1 名の場合には \bigcirc を、それぞれ採用する。

- ◎:あらゆる角度からの観察でも虹彩状色彩が見られない
- ○:ある角度によっては僅かに虹彩状色彩が見られる
- △:僅かに虹彩状色彩が観察される
- ×:はっきりとした虹彩状色彩が観察される

[0053]

(ポリエステル樹脂の重合)

撹拌機、温度計、および部分還流式冷却器を具備するステンレススチール製オートクレーブに、ジメチルテレフタレート 186 質量部、ジメチルイソフタレート 186 質量部、ジメチル 5 ーナトリウムスルホイソフタレート 23. 7 部、ネオペンチルグリコール 137 質量部、エチレングリコール 191 質量部、およびテトラー 1 ーブチルチタネート 1 の質量部を仕込み、160 でから 1 20 でまで、1 時間かけてエステル交換反応を行った。次いで 1 5 で昇温し、反応系を徐々に減圧した後、1 9 1 8 の減圧下で 1 6 時間 1 8 の分反応させ、共重合ポリエステル樹脂(1 8 を得た。得られた共重合ポリエステル樹脂は、淡黄色透明であった。

[0054]

同様の方法で、別の組成の共重合ポリエステル樹脂(A-2、A-3、A-4)を得た。これらの共重合ポリエステル樹脂に対し、NMRで測定した組成および重量平均分子量の結果を表1に示す。

[0055]

【表1】

			共重合組成	え(モル%)	
		A-1	A-2	A-3	A-4
	テレフタル酸	80	47	85	85
	アジピン酸			10	_
ジカルボ ン酸成分	イソフタル酸	15	47		6
	5ーナトリウムスルホ イソフタル酸	5	2.5	5	9
	エチレングリコール	85	70	70	85
	ネオペンチルグリコール	15			15
グリコール 成分	1,4ーブタンジオール		_	30	
	ビスフェノールAのエチ レンオキサイド付加物		30		
ماعام ماعاء	重量平均分子量	55,000	53,000	60,000	8,000
物性	ガラス転移温度(℃)	65	75	45	63

[0056]

実施例1

(1) ポリエステルの水分散液の調整

撹拌機、温度計と還流装置を備えた反応器に、ポリエステル樹脂(A-1)20質量部 、エチレングリコールモノブチルエーテル15質量部を入れ、100℃で加熱、撹拌し、 樹脂を溶解した。樹脂が完全に溶解した後、水65質量部をポリエステル溶液に攪拌しつ つ徐々に添加した。添加後、液を攪拌しつつ室温まで冷却して、固形分20質量%の乳白 色のポリエステルの水分散液(B-1)を作成した。同様にポリエステル樹脂(A-1) の代わりにポリエステル樹脂(A-2) \sim (A-4) を使用して、水分散液を作成し、そ れぞれ水分散液(B-2)~(B-4)とした。

[0057]

(2) 塗布液の調整

得られたポリエステル水分散液(B-1) 40質量部、ヒドロキシビス(ラクタト)チ タンの44質量%溶液(松本製薬(株)製、TC310)18質量部、水150質量部お よびイソプロピルアルコール100質量部をそれぞれ混合し、さらにアニオン系界面活性 剤をそれぞれ塗布液に対し1質量%、コロイダルシリカ微粒子(触媒化成工業製、カタロ イドSI80P;平均粒径80nm)水分散液を樹脂固形分に対しシリカとして2質量% 添加し、塗布液を調製した(以下、塗布液(C-1)と略記する)。

[0058]

(3) 塗布層を有する積層ポリエステルフィルムの製造

フィルム原料ポリマーとして、固有粘度が0.62d1/gで、かつ粒子を実質上含有 していないPET樹脂ペレットを、133Paの減圧下、135℃で6時間乾燥した。そ の後、二軸押し出し機に供給し、約280℃でシート状に溶融押し出しして、表面温度2 0℃に保った回転冷却金属ロール上で静電印加法により急冷密着固化させ、厚さ1400 μmの未延伸PETシートを得た。

[0059]

この未延伸PETシートを加熱されたロール群及び赤外線ヒーターで100℃に加熱し、その後周速差のあるロール群で長手方向に3.5倍延伸して、一軸延伸PETフィルムを得た。

[0060]

次いで、前記塗布液(C-1)をリバースロール法でPETフィルムの片面に乾燥後の塗布量が $0.5g/m^2$ になるように塗布した後、80 C で20 秒間乾燥した。乾燥後、引続いてテンターで、120 C で幅方向に4.0 倍に延伸し、フィルムの幅方向の長さを固定した状態で、230 C で0.5 秒間加熱し、さらに230 C で10 秒間 3 %の幅方向の弛緩処理を行ない、厚さ100 μ mの片面に塗布層を有する二軸延伸PETフィルムを得た。評価結果を表2 に示す。

[0061]

実施例2

ポリエステル水分散液(B-2)48質量部、ヒドロキシビス(ラクタト)チタンの44質量%溶液(松本製薬(株)製、TC310)15質量部、水150質量部およびイソプロピルアルコール100質量部をそれぞれ混合し、さらにアニオン系界面活性剤をそれぞれ塗布液に対し1質量%、コロイダルシリカ微粒子(触媒化成工業製、カタロイドSI80P;平均粒径80nm)水分散液を樹脂固形分に対しシリカとして2質量%添加し、塗布液を調製した(以下、塗布液(C-2)と略記する)。この塗布液を用いて、実施例1と同様の方法で、片面に塗布層を有する二軸延伸PETフィルムを得た。評価結果を表2に示す。

[0062]

実施例3

ポリエステル水分散液 (B-3) 12質量部、ジイソプロポキシビス (トリエタノールアミナト) チタンの80質量%溶液 (松本製薬(株) 製、TC400) 17質量部、水150質量部およびイソプロピルアルコール100質量部をそれぞれ混合し、さらにアニオン系界面活性剤をそれぞれ塗布液に対し1質量%、コロイダルシリカ微粒子(触媒化成工業製、カタロイドSI80P;平均粒径80nm)水分散液を樹脂固形分に対しシリカとして2質量%添加し、塗布液を調製した(以下、塗布液(C-3)と略記する)。この塗布液を用いて、実施例1と同様の方法で、片面に塗布層を有する二軸延伸PETフィルムを得た。評価結果を表2に示す。

[0063]

実施例4

ポリエステル水分散液(B-4) 24 質量部、ジイソプロポキシビス(アセチルアセナト)チタンの11 質量部、水150 質量部およびイソプロピルアルコール100 質量部をそれぞれ混合し、さらにアニオン系界面活性剤をそれぞれ塗布液に対し1 質量%、コロイダルシリカ微粒子(触媒化成工業製、カタロイドSI80P; 平均粒径80nm)水分散液を樹脂固形分に対しシリカとして2 質量%添加し、塗布液を調製した(以下、塗布液(C-4)と略記する)。この塗布液を用いて、実施例1と同様の方法で、片面に塗布層を有する二軸延伸PETフィルムを得た。評価結果を表2に示す。

[0064]

実施例5

ポリエステル水分散液(B-4)32質量部、ジルコニウムアセテート10質量部、水150質量部およびイソプロピルアルコール100質量部をそれぞれ混合し、さらにアニオン系界面活性剤をそれぞれ塗布液に対し1質量%、コロイダルシリカ微粒子(触媒化成工業製、カタロイドSI80P;平均粒径80nm)水分散液を樹脂固形分に対しシリカとして2質量%添加し、塗布液を調製した(以下、塗布液(C-5)と略記する)。この塗布液を用いて、実施例1と同様の方法で、片面に塗布層を有する二軸延伸PETフィルムを得た。評価結果を表2に示す。

[0065]

比較例1

ポリエステル水分散液(B-1)80質量部、水150質量部およびイソプロピルアルコール100質量部をそれぞれ混合し、さらにアニオン系界面活性剤をそれぞれ塗布液に対し1質量%、コロイダルシリカ微粒子(触媒化成工業製、カタロイドSI80P;平均粒径80nm)水分散液を樹脂固形分に対しシリカとして2質量%添加し、塗布液を調製した(以下、塗布液(C-6)と略記する)。この塗布液を用いて、実施例1と同様の方法で、片面に塗布層を有する二軸延伸PETフィルムを得た。評価結果を表2に示す。

[0066]

比較例 2

ポリエステル水分散液 (B-1) 64質量部、プロックイソシアネート基を有する自己 架橋型ポリウレタン樹脂 (第一工業製薬社製、エラストロンH-3) 10質量部、エラストロン用触媒 (第一工業製薬社製、Cat 64) 1質量部、さらにアニオン系界面活性剤をそれぞれ塗布液に対し1質量%、コロイダルシリカ微粒子 (触媒化成工業製、カタロイドSI80P;平均粒径80nm)水分散液を樹脂固形分に対しシリカとして2質量%添加し、塗布液を調製した (以下、塗布液 (C-7)と略記する)。この塗布液を用いて、実施例1と同様にして、片面に塗布層を有する二軸延伸PETフィルムを得た。評価結果を表2に示す。

[0067]

比較例3

ヒドロキシビス (ラクタト) チタンの44質量%溶液(松本製薬(株)製、TC310)40質量部、水150質量部およびイソプロピルアルコール100質量部をそれぞれ混合し、さらにアニオン系界面活性剤をそれぞれ塗布液に対し1質量%、コロイダルシリカ微粒子(触媒化成工業製、カタロイドSI80P;平均粒径80nm)水分散液を樹脂固形分に対しシリカとして2質量%添加し、塗布液を調製した(以下、塗布液(C-8)と略記する)。この塗布液を用いて、実施例1と同様の方法で、片面に塗布層を有する二軸延伸PETフィルムを得た。評価結果を表2に示す。

[0068]

比較例4

ポリエステル水分散液(B-2)32質量部、ブロックイソシアネート基を有する自己架橋型ポリウレタン樹脂(第一工業製薬社製、エラストロンH-3)5質量部、エラストロン用触媒(第一工業製薬社製、Cat 64)0.5質量部、酸化ニオブゾル10質量%水溶液(多木化学(株)製、SAM-0)64質量部、さらにアニオン系界面活性剤をそれぞれ塗布液に対し1質量%、コロイダルシリカ微粒子(触媒化成工業製、カタロイドSI80P;平均粒径80nm)水分散液を樹脂固形分に対しシリカとして2質量%添加し、塗布液を調製した(以下、塗布液(C-9)と略記する)。この塗布液を用いて、実施例1と同様にして、片面に塗布層を有する二軸延伸PETフィルムを得た。評価結果を表2に示す。

[0069]

比較例 5

固形分濃度20質量%のアクリル樹脂エマルジョン(メチルメタクリレート/エチルアクリレート/アクリル酸/N-メチロールアクリルアミド=60/40/2/4;質量比)80質量部、ジーn-プトキシビス(トリエタノールアミナト)チタン3.2質量部、水150質量部およびイソプロピルアルコール100質量部をそれぞれ混合し、さらにアニオン系界面活性剤をそれぞれ塗布液に対し1質量%、コロイダルシリカ微粒子(触媒化成工業製、カタロイドSI80P;平均粒径80nm)水分散液を樹脂固形分に対しシリカとして2質量%添加し、塗布液を調製した(以下、塗布液(C-10)と略記する)。この塗布液を用いて、実施例1と同様の方法で、片面に塗布層を有する二軸延伸PETフィルムを得た。評価結果を表2に示す。

[0070]

比較例 6

固形分濃度20質量%のアクリル樹脂エマルジョン(メチルメタクリレート/エチルアクリレート/アクリル酸/N-メチロールアクリルアミド=25/75/4/2:質量比)48質量部、チタン変性水性樹脂(松本製薬(株)製、オルガチックスWS680)6.4質量部、水150質量部およびイソプロピルアルコール100質量部をそれぞれ混合し、さらにアニオン系界面活性剤をそれぞれ塗布液に対し1質量%、コロイダルシリカ微粒子(触媒化成工業製、カタロイドSI80P;平均粒径80nm)水分散液を樹脂固形分に対しシリカとして2質量%添加し、塗布液を調製した(以下、塗布液(C-11)と略記する)。この塗布液を用いて、実施例1と同様の方法で、片面に塗布層を有する二軸延伸PETフィルムを得た。評価結果を表2に示す。

[0071]

比較例7

塗布液を用いないで実施例 1 と同様にして未コートの二軸延伸 P E T フィルムを得た。この得られたフィルム上に塗布液(C-1)を用いて乾燥後の塗布量が 0. 1 2 g / m^2 になるように塗布した後、1 2 0 $\mathbb C$ $\mathbb C$

[0072]

【表2】

		塗布層の	塗布層の樹脂組成物の構成			特性値	靊	
	樹脂A	他の樹脂	化合物B	組成比 (A)/(B)	全光線透過率(%)	接 本	祖 教 社	十多節以
実施例1	A-1]	とドロキシと、ス(ラクタト)チタン	50.3/49.7	06	5	0	0
実施例2	A-2		n n	59.3/40.7	88	100	0	0
実施例3	A-3	_	ジイソプロポ°キシピス(トリ エタノールアミナト)チタン	15.0/85.0	06	100	0	0
実施例4	A-4	_	ジイソプロポキシピス (アセチルアセナト)チタン	30.4/69.6	91	100	0	0
実施例5	A-4		ジルコニウムアセテート	39.0/61.0	06	100	0	0
比較例1	A-1	1.	1		06	8	٥	×
比較例2	A-1	架橋ボッリウンタン	1	ļ	91	90	0	×
比較例3	}	I	とト・ロキシと・ス(ラクタト)チタン]	83	8		⊲
比較例4	A-2	架橋ボッウンタン	-	1	88	8	×	0
比較例5		アクリル	ジーnープトキシと、ス(トリ エタノールアミナト)チタン	ı	06	100	0	×
比較例6	1	アクル チシ変性樹脂	I	1	06	8	0	×
比較例7	-				92	0	1	×

【産業上の利用可能性】

[0073]

本発明の光学用易接着ポリエステルフィルムは、該フィルムの易接着層にハードコート層を積層した際に、外光の写り込み、ぎらつき、虹彩状色彩等を抑制する反射防止性に優れ、かつハードコート層との密着性及び高温高湿下での密着性(耐湿熱性)に優れるため

、タッチパネル、液晶ディスプレイ(LCD)、テレビやコンピューターのブラウン管(CRT)、プラズマディスプレイ(PDP)、装飾材等の表示画面の前面に装着して、外光の写り込み、ぎらつき、虹彩状色彩等を抑制する反射防止性を付与する反射防止フィルムの基材フィルムとして好適である。さらに、易接着層に被覆される層との密着性及び高温高湿下での密着性(耐湿熱性)に優れるため、易接着層に被覆される層として、光学用途で使用されるハードコート層のみならず、写真感光層、ジアゾ感光層、マット層、インキ層、接着剤層、熱硬化樹脂層、UV硬化樹脂層、金属あるいは無機酸化物の蒸着層、等の広範囲な素材を有する用途にも使用可能である。



【要約】

【課題】 蛍光灯下での虹彩状色彩を抑制し、かつ、ハードコート層との密着性、高温高湿下での密着性(耐湿熱性)に優れる光学用易接着性ポリエステルフィルムを提供する。 【解決手段】 二軸延伸ポリエステルフィルムの少なくとも片面に、水性ポリエステル樹脂(A)と、水溶性のチタンキレート化合物、水溶性のチタンアシレート化合物、水溶性のジルコニウムキレート化合物、または水溶性のジルコニウムアシレート化合物の少なくとも1種(B)とを主たる構成成分とし、(A)/(B)の混合比(質量比)が10/90~95/5である樹脂組成物を含む水系塗布液を塗布、乾燥した後、少なくとも一方向に延伸してなる塗布層を積層してなることを特徴とする光学用易接着性ポリエステルフィルム。

認定・付加情報

特許出願の番号 特願2003-297445

受付番号 50301377489

書類名 特許願

担当官 第六担当上席 0095

作成日 平成15年 8月22日

<認定情報・付加情報>

【提出日】 平成15年 8月21日

特願2003-297445

出願人履歷情報

識別番号

[000003160]

1. 変更年月日

1990年 8月10日

[変更理由]

新規登録

住 所 氏 名 大阪府大阪市北区堂島浜2丁目2番8号

東洋紡績株式会社